# THIS PAGE IS INSERTED BY OIPE SCANNING AND IS NOT PART OF THE OFFICIAL RECORD

# **Best Available Images**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

**BLACK BORDERS** 

TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

**FADED TEXT** 

BLURRY OR ILLEGIBLE TEXT

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLORED PHOTOS HAVE BEEN RENDERED INTO BLACK AND WHITE

VERY DARK BLACK AND WHITE PHOTOS

UNDECIPHERABLE GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE THE BEST AVAILABLE COPY. AS RESCANNING WILL NOT CORRECT IMAGES, PLEASE DO NOT REPORT THE IMAGES TO THE PROBLEM IMAGE BOX.

Val	Asp 50	Asp	Thr	Gln	Phe	Leu 55	Arg	Phe	Asp	Ser	Asp 60	Ala	Ala	He	Pro	
		Glu	Pro	Arg			Trp	Val	Glu			Gly	Pro	Gln		
65	C1	·Twn	The	This	. 70	Т	410	مند ا	۸۱,	75	.41%	C1n	The	l.c.s	80	
	GIU	1 TP	· inr	4nr 85	піλ	ıyr 	Ala	Lys	90	ASI	Ala	GID	Thr	ASP 95	Arg	
Val	Ala	Leu	Arg	Asn	Leu	Leu	Arg	Arg	Tyr	Asn	Gln	Ser	Glu	Ala	Gly	
		•	100				, ,	105					110			
Ser	His	Thr	Leu	Gln	Gly	Met	Asn	Gly	Cys	Asp	Met	Gly	Pro	Asp	Gly	
		115					120	7				125				
Arg	Leu	Leu	Arg	Gly	Tyr	His	Gln	His	Ala	Tyr	Asp	Gly	Lys	Asp	Tyr	
	130					135			. * +		140					
lle	Ser	Leu	Asn	Glu	Asp	Leu	Arg	Ser	Trp	Thr	Ala	Ala	Asp	Thr	Val	
145					150					155					160	
Ala	Gln	Ile	Thr	Gln	Arg	Phe	Tyr	Glu	Ala	Glu	Glu	Tyr	Ala	Glu	Glu	,
	• •			165					170		77			175		
Phe	Arg	Thr	Tyr	Leu	Glu	Gly	Glu	Cys	Leu	Glu	Leu	Leu	Arg	Arg	Tyr	
		· ."	180					185				•	190			
Leu	G1 u	Asn	Gly	Lys	Glu	Thr	Leu	Gln	Arg	Ala	Asp	Pro	Pro	Lys	Ala	
		195	,				200	:				205				
His:	Val	Ala	His	His	Pro	Ile	Ser	Asp	His	Glu	Ala	Thr	Leu	Arg	Cys	
	210			٠.		215					220					
Trp	Ala	Leu	Gly	Phe	Tyr	Pro	Ala	Glu	Ile	Thi	Leu	Thr	Trp	Gln	Arg	
225					230					235			•	•	240	
Asp	Gly	Glu	Glu	Gln	Thr	Gln	Asp	Thr	Glu	Leu	Val	Glu	Thr	Arg	Pro	
				245					250					255		
Ala	Gly	Asp		Thr	Phe	Gln	Lys		Ala	Ala	Val	Val		Pro	Ser	
			260					265					270			
Gly	Glu		Gln	Arg	Tyr	Thr			Val	Gln	His		Gly	Leu	Pro	•
		275					280	٠.				285				
Gln		Leu	He	Leu	Arg		Glu	Gln	Ser	Pro		Pro	Thr	He	Pro	,
	290					295					300					
	Val	Gly	He	Val		Gly	Leu	Val	Val		Gly	Ala	Val	Val	Thr	
305					310			~		315		_	^		320	
ыу	Ala	Val	val		Ala	Val	Met	Trp		Lys	Lys	Ser	Ser		Arg	
		<b>~</b> 1	_	325	~	<b>~</b> 1			330	<b></b>		^		335	<b>.</b>	
					Ser	GIn					ASP				Gly	
	· ·		340		mı.	41.		345					350			, `
Ser			Ser	Leu	Thr	Ala		Lys	Val							
•	•	355				•	360			•	r					
<;21	10>:	SEQ	ID N	lo:5			. :		•				٠			
<;21	1>;	274		•												
<;21	l <b>2&gt;</b> ;	PRT														
<;21	3>;	huma	an		:											
<;40	)0>;	5				٠٠.										
Gly	Ser	His	Ser	Leu	Arg	Tyr	Phe	Ser	Thr	Ala	Val	Ser	Arg	Pro	Gly	

[0055]

健常者24	男	38	_	_	×
健常者25	女	25	_	_	×
健常者26	男	38		, <del>-</del>	X
健常者27	女	3 4	_	_	×
ME112.0 -0 -1					

注) 癌患者:検査以前に癌の診断が確定している被験者。 健常者:検査以前に癌と診断されたことがない被験者。

# -:未検査。

【0048】表1に示したように、癌患者35例中16例の血清中に抗HLA-F抗体が検出され、検出率は45.7%であった。抗HLA-F抗体が検出されなかった癌患者は、血清中の抗HLA-F抗体のほぼ全量が自分の癌細胞が産生する癌細胞特異的HLA-F抗原で中和されているために、検出されなかったものと考えられる。抗HLA-F抗体が検出された癌患者16例の診断名から明らかなように、様々な臓器の癌について抗HLA-F抗体を検出できたことから、本発明の癌細胞特異的HLA-F抗原は癌に共通的な抗原性を有することがわかる。

【〇〇49】一方、正常対象者は一例(健常者21)で 抗HLA-F抗体が検出されたが、この被験者は本検査 後に内視鏡等による精密検査を受診した結果、S状結腸 癌であることが判明した。しかしこの被験者の血清を用いて大腸癌のマーカーであるCEA及びCA19-9で検査を行ったところ、いずれも陰性であった。

# [0.050]

【発明の効果】本発明の癌細胞特異的HLA-F抗原は 癌細胞が特異的かつ一般的に産生する新規抗原物質であ り、またこの癌細胞特異的HLA-F抗原に対して産生 される抗HLA-F抗体を被験者の体液中より検出する ことによって、臓器や発癌の原因の違いに関わらず癌細 胞の存在を調べることができる。さらに、既存の腫瘍マ ーカーを用いた検査では見落とされるような早期の癌も 発見できる可能性が高い。

【0051】 【配列表】

SEQUENCE LISTING

```
<:110>: K. EGAWA et. al.
```

<;120>: Cancer cell specific HLA-F antigen and diagnostic method of cancer

by using thereof

<:130>: MEDI001

<:160>: 6

<;210>; SEQ ID No:1

<;211>; 1089

<;212>; DNA

<;213>; human

<;400>; 1

atsgesecce gaageeteet cetsetsete teasssseec tsseectsac esataettss seggetece acteettgag stattteage acceptstst egesseegs eegessess 120 ccccsctaca tcsccstssa stacstasac sacacscaat tcctscsstt csacascsac gccgcgattc cgaggatgga gccgcgggag ccgtgggtgg agcaagaggg gccgcagtat tgggagtgga ccacagggta cgccaaggcc aacgcacaga ctgaccgagt ggccctgagg 300 aacctgetee geegetacaa eeagagegag getgggtete acacceteea gggaatgaat ggotgogaca tggggocoga oggacgooto otoogogggt atoaccagoa ogogtacgac 420 ggcaaggatt acateteect gaacgaggae etgegeteet ggaccgegge ggacaccgtg gctcagatca cccagcgctt ctatgaggca gaggaatatg cagaggagtt caggacctac ctggagggcg agtgcctgga gttgctccgc agatacttgg agaatgggaa ggagacgcta cagogogoag atootocaaa ggoacacgtt goocaccaco coatototga coatgaggoo accetgaggt getgggeeet gggettetae eetgeggaga teaegetgae etggeagegg 720 gatggggagg aacagaccca ggacacagag cttgtggaga ccaggcctgc aggggatgga accttccaga agtgggccgc tgtggtggtg ccttctggag aggaacagag atacacatgc 840 catgtgcage acgaggget geceeageee eteateetga gatgggagea gteteeceag 900 cccaccatec ccategtese categtteet escettette teettesage tetegteact ananchatan tonoctactat autotanua uugusugat, caraturaa cararerare 1020 解されなかった分子量31KDのバンドの他に、29KD、18KD、13KDのバンドを確認した。これらのアミノ酸配列を解析した結果、いずれもHLA-F遺伝子産物であることが確認された。

【0039】(3)ウエスタンブロット法による抗HL A-F抗体の検出

SDS-PAGEにより分画した癌細胞特異的HLA-F抗原を、クリアブロットP膜(ATTO社製)にブロッティングし、1%ウシ胎児血清アルブミン(BSA)と5%スキムミルクとを含むPBSでブロッキングし、癌検出体である抗HLA-F抗体検出用フィルターを得た。

【0040】一次抗体として被験者52例(癌患者32例および健常者20例)の100μ1の血清をT-PBSで10倍希釈したものに上記の方法で作製した抗HLA-F抗体検出用フィルターを浸して37℃で90分間反応させた。これをT-PBSでよく洗浄した後、二次抗体としてアルカリフォスファターゼ標識した抗ヒトIgGウサギ抗体(プロメガ社製)0.2μgを含む1mlのT-PBSに浸して37℃で90分間反応させた。これをT-PBSでよく洗浄した後、アルカリフォスファターゼ発色試薬ProtoBlot Western Blot AP System (Promega 社製)と反応させた。

# 【0041】(4)癌の診断

抗HLA-F抗体検出用フィルターの発色を観察し、分子量31KD、29KD、18KD、13KDのバンドいずれか1つ以上に発色が認められた被験者の血清中には抗HLA-F抗体が存在し、その被験者には癌細胞が存在すると診断した。

【0042】(3)の方法で処理した抗HLA-F抗体 検出用フィルターの発色を観察した結果を表1に示す。 分子量31KD、29KD、18KD、および13KD のいずれか1つのバンドに発色が認められた場合を○、 2つ以上のバンドに発色が認められた場合を◎、いずれ のバンドにも発色が認められなかった場合を×と判定し た。

# 【0043】実施例2

実施例1 (2) において、ヒスチジンタグ遺伝子とHLA-FcDNA断片との間にエンテロキナーゼ認識配列

をコードする塩基配列を挿入する代わりに、ファクターXa認識配列IleーGluーGlyーArgをコードする塩基配列5'ーATOGAGGCAGAー3'を挿入し、発現した融合タンパクをRestriction Protease Factor Xa(Protein Engineering Technology ApS社)で処理した以外は実施例1と同様にして癌細胞特異的HLA-F抗原の精製を行った。得られた癌細胞特異的HLA-F抗原をSDS-PAGEで解析したところ、明確なバンドとして分子量31KD、29KDのバンドを確認した。【0044】被験者52例(癌患者32例、健常者20例)について実施例1と同様に抗HLA-F抗体の検出、および癌の診断を行った。抗HLA-F抗体検出用フィルターの発色を観察した結果を表1に示す。分子量29KDのバンドに発色が認められた場合を×と判定した。

# 【0045】実施例3

実施例1 (1) と同様に培養癌細胞からのHLA-FcDNAをグルタチオン-Sートランスフェラーゼ (GST)発現ベクターに挿入した組み換えプラスミドで大腸菌 (E. coliJM109 株)を形質転換してGSTとHLA-F断片との融合タンパクを得た。これをSDS存在下に可溶化し、スロンビンでGSTとHLA-F断片とを切断して癌細胞特異的HLA-F抗原をSDS-PAGEで解析したところ、GSTの27.5KDのバンド、HLA-F断片の25KDのバンドを確認した。

【0046】被験者20例(癌患者13例、健常者7例)について実施例1と同様に抗HLA-F抗体の検出、および癌の診断を行った。被験者の血清中に混在する大量の抗大腸菌抗体のために、結果はやや不鮮明であったが、抗HLA-F抗体検出用フィルターの発色を観察した結果を表1に示す。分子量25KDのバンドに明確な発色が認められた場合を、25KDのバンドに発色が認められなかった場合を、と判定した。結果を表1に示す。

[0047]

表1 抗HLA-F抗体の検出

被験者	(癌患者の病名)	性別	年齢	判定						
				実施例1	実施例2	実施例3				
癌患者1	(肝細胞癌)	男	53	. 0	0	Ö				
癌患者2	(胃癌)	男	59	. 0	0	. O				
癌患者3	(肝細胞癌)	女	62	0	0	×				
癌患者4	(乳癌)	女	65	0	0	0				
癌患者5	(肺癌)	男	46	×	×	×				
癌患者6	(卵巣癌)	女	63	×	×	· X				
使用ギワ	/之合庶\	+	11	$\cap$	$\cap$	$\cap$				

テントなるなるがなかは国内とロって「A」となるなるででいる。 つれならい、ではる関連、グロネーマトででよって下来 面基基の下記をユートコロ、コースコロを関係を関係を がないないない。 では、サント・コロットを

パク質を過剰発現させる。 【0025】(d) 癌細胞特異的HLA-F抗原の調製

ーA」H的異時間時高、よりまれ出跡の本述マーA」H記 周3時記れ後で当れたし用所を改反登录るを校立見述可 原述マーA」H的異時間時高、よりに的本具。いなれち京 A」H記の中弥本の苦郷郊、アい用を陪全おいま語一の おそいトインサ、おおれるを出跡。るや出跡を本述マー H的異時間時高、おら影の玉合韻、きつ示例が去合韻や 変衆るを改及こいの異群にいいます。

> 然案や判同財の動、仏匠通強/ミての原記オーA J H的 暗一のチ、アバなえそを小変に対けのチアによい異変 でならよのチ、であなくこるれる町付、失文、舞置、社 的資本に対対の関係本は N U S をオーロを原面強くミ

> たるなでのように発きることを予明がかかであるで、あるでのはでしています。 このものは、 このでは、 この

【0021】(a) cDNAの合成 ヒトの癌細胞、例えばヒト骨髄柱白血病細胞HL-60 (詳細は、Cancer, Vol.28, pp.1300-1310(1968))、 U937(J. Exp. Med., Vol. 143, pp 1528-1533(19 76)に記載される。本発明はこれらの文献を引用し、本 明細書の内容とする。)等を培養したものから mRNA 高船出し、逆転写酵素を用いてこれに対する。DNAを

。るで問題ブバクコ去た

で、る本の本の本の本の本のでは、
 で、る。
 で、るの。
 で、るのが、
 で、るのが、
 で、るのが、
 で、ののので、
 で、のので、
 で、のので、
 で、か、こので、
 で、か、こので、
 で、か、こので、
 で、か、こので、
 で、
 で、

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】少なくとも配列表の配列番号6のアミノ酸配列を含有する癌細胞特異的HLAーF抗原。

【請求項2】少なくとも配列表の配列番号5のアミノ酸配列を含有する癌細胞特異的HLA-F抗原。

【請求項3】配列表の配列番号1~3のいずれかに記載のDNA配列の一部または全部を発現させて得られることを特徴とする請求項1または2に記載の癌細胞特異的HLA-F抗原。

【請求項4】請求項1~3のいずれかに記載の癌細胞特異的HLA-F抗原をコードするDNA。

【請求項5】配列表の配列番号1~3のいずれかに記載のDNA配列を有する形質転換体から融合蛋白質を発現させ、タンパク質分解酵素で処理して請求項1~3のいずれかに記載のHLA-F抗原を得ることを特徴とする請求項1~3に記載の癌細胞特異的HLA-F抗原の調製方法。

【請求項6】前記タンパク質分解酵素がエンテロキナーゼであることを特徴とする請求項5に記載の癌細胞特異的HLA-F抗原の調製方法。

【請求項7】前記タンパク質分解酵素がファクターXa (Factor Xa) であることを特徴とする請求項5に記載 の癌細胞特異的HLA-F抗原の調製方法。

【請求項8】抗原性を有するペプチドを含有するものを 分画する工程を含むことを特徴とする請求項1~3のい ずれかに記載の癌細胞特異的HLA-F抗原の調製方 法。

【請求項9】癌細胞特異的HLAーF抗原の一部または 全部を用いて、被験者の体液中の抗HLAーF抗体を検 出することを特徴とする癌の診断方法。

【請求項10】癌細胞特異的HLA-F抗原の一部または全部に特異的に反応する免疫対を用いて、被験者の体液中の抗HLA-F抗体と競合反応させて被験者の体液中の抗HLA-F抗体を検出することを特徴とする癌の診断方法。

【請求項11】前記体液が血液であることを特徴とする 請求項9または10に記載の癌の診断方法。

【請求項12】被検者の体液を導入する体液導入部と、 癌細胞特異的HLA-F抗原の一部または全部を有する 免疫反応部とを、少なくとも有することを特徴とする癌 の検出体。

【請求項13】請求項12に記載の癌の検出体とこれに 用いる検出試薬の少なくとも1つを備えることを特徴と する癌の検出キット。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は癌細胞特異的HLA -F抗原、及びそれを用いた癌の診断方法に関し、詳し HLAーF抗原。及びこれら癌細胞特異的HLAーF抗原を用いて免疫反応の結果産生された抗HLAーF抗体の検出を行うことにより、癌細胞の存在を調べる癌の診断方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】血清等の生体試料を用いたヒトの癌の診断方法として、腫瘍マーカーを測定する方法が開発されている。腫瘍マーカーとしては、例えば肝癌のマーカーであるアルファーフェトプロテイン(AFP)、大腸癌のマーカーである前立腺特異抗原(PSA)等がある。腫瘍マーカーである前立腺特異抗原(PSA)等がある。腫瘍マーカーに対する高感度の測定方法としては、腫瘍マーカーである物質に対する異種モノクローナル抗体を用いた放射免疫測定法(RIA)、酵素免疫測定法(EIA)、蛍光抗体法(FIA)等が開発されている。

### [0003]

【発明が解決しようとする課題】従来の腫瘍マーカーは、ひとつの臓器の癌の診断を主眼とするものであるが、適当なマーカーの存在しない臓器の癌も存在するため、ひろく癌一般の診断に役立つものではない。また従来の腫瘍マーカーは厳密に癌に特異的な物質ではなく、正常生体でもある程度産生されている物質であるため、腫瘍マーカーの産生が微量な初期癌の判定が困難である。さらにこれらの物質は、癌の宿主の免疫反応を惹起しないので、宿主生体の免疫反応による癌の診断に利用することはできない。

【0004】一方、近年の癌免疫学においては黒色腫細胞から同定されたMAGEペプチドが端緒となり、癌抗原ペプチドの同定がさかんに行われている。癌抗原ペプチドは、細胞の癌化に伴って生じた異常タンパク質が抗原提示機構の流れに乗って細胞表面に出現したものであるが、癌化の原因は個々の癌によって異なることから、その抗原性も個々の癌に特異的である。癌一般に共通する癌抗原は見つかっていない。

【0005】生体において、厳密に癌に特異的であり、 かつ臓器特異的ではなく産生される物質が存在するなら ば、その物質は癌一般に共通なマーカーとして使用する ことができ、癌細胞の存在を調べるための第一次的なス クリーニングに極めて有用であるといえる。

【0006】従って、本発明の目的は、癌細胞が特異的かつ一般的に産生する新規抗原物質を特定し、またこの新規抗原物質に対して産生される抗体を検出することによって、臓器や発癌の原因の違いに関わらず癌細胞の存在を調べる方法を提供することである。

### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は、マウスの実験癌を用いて生体が本来的に持っている抗癌反応性について研究を行った結果、癌の種類によらず癌一般的な共 通知原性があり 焙キマウスがこの共通抗原性に対して

	Phe	Leu		Phe	Asp	Ser	Asp		Ala	Пe	Pro	Arg	Met 45	Glu	Pro	Arg	
	G1 <sub>11</sub>	Dro	35 T <del>r</del> D	Va 1	Glu	Gln	Glu	40 G1v	Pro	Gln	Tyr	Trp		Trp	Thr	Thr	
	uru	50	119	,,,	u. u	••••	55	,				60					
	Gly	Tyr	Ala	Lys	Ala	Asn	Ala	Gln	Thr	Asp	Arg	Val	Ala	Leu	Arg	Asn	
	65					70					75	•		mı	1	80 C1=	
	Leu	Leu	Arg	Arg		Asn	Gl n،	Ser	Glu	Ala 90	Gly	Ser	His	Inr	Leu 95	-UIN	
	Clv	Mat	Acn	GI 💀	85 Cve	Δen	Met	Glv	Pro		Gly	Arg	Leu	Leu		Gly	
	uly	ricu	ווכת	100	CyS	COP	.120	u13	105	,				110	J		
•	Tyr	His	Gln		Ala	Tyr	Asp	Gly	Lys	Asp	Tyr	Ile	Ser	Leu	Asn	Glu	
			115			7		120					125				
	Asp		Arg	Ser	Trp	Thr		Ala	Asp	Thr	Val		Gl'n	lle	Thr	GIn	
	A	130	Т	C1	Αlà	G1ii	135	Tur	Δla	Glu	Glu	140 Phe	Arg	Thr	Tyr	Leu	
	145		1.71	Gru	Ala	150		131	nio	414	155			• • • •		160	•
			Glu	Cys	Leu			Leu	Arg	Arg		Leu	Glu	Asn	Gly	Lys	
				,	165				٠.	170				٠.	175		
	Glu	Thr	Leu			Ala	Asp	Pro								His	
	Δ.	71.	٠	180		C1	.41 a	Th⊷			Cve			190 Leu		Phe.	
	Pro	He	Ser 195		nis	ulu	HIG	200		. பாத		117	205		41,		
	Tyr	Pro			He	Thr	Lèu			Gln	Arg	Asp	Gly	Glu	Glu	Gln	
		210					215					220					
			Asp	Thr	Glu					Arg			Gly	Asp	Gly	Thr 240	٠
	225		Luc	Ten	. 11 -	230		ેતે. Val		Pro	235 Ser		 • G1u	Glu	G1n	Arg	
	Pne	GIN	Lys	тгр	245		, vai	401	401	250		01,	010	ų, r	255		
	Tyr	Thr	Cys	His			His	G1u	Gly	Leu	Pro	G1 <sub>m</sub>	Pro			e Leu	
				260	"人				265	5				270	)		
	Arg	Trp	:	•	•		. •	•			*	٠.					,
(0056)	2.0	210>;	SEC	L.T.D.	No: 6								٠,٠				
		211>;			11913	,	 							·			
		212>			٠.,	. :	٠.						1				
	<::	213>	hun	ian				•					<i>i.</i> 1				-
		100>								<b>C1</b>	DL.	1		- Dis	*/ . • Anu	- Cam	
		e Ala	ı Val	Gla		r Val	l Asp	) Ası				e Let	ı Arş	g Pne	AS) 1,	p Ser 5	
	1	n 41 -	. 41-	. I 1 4	5 . Dr.	n Δre	a Mod	- Gli	1. Pre	1( n :Ar:		ı Pro	5 Tri	· v Va:		u Gln	
	AS	P ALC	ı nıc	2(		Jina	5 110	. u.	2!		,			30			
	Gl	u Gi:	y Pro			r Trj	p Glu	ı Tr			r Gly	/ Ty	r Ala	a Ly:	s Al	a Asn	ļ
			3!					4					4!		_		
	Al			r Ası	p Ar.	g Va			u Ar	g Ası	n Lei			g Ar	g Ty	r Asn	
	C)	. Sa		, A1	را انا د	v 50	5! - His		rlo	ນ (C) :	ո G1։	60 Me		n G1	: y Cv	s Asp	,
	61		1 01	u Ale	a UI	y 3e. 7		. III	. DC	<b>u</b> ui.	7!		_ , <b>,</b>	••	,	80	
			y Pr	o As	p Gl			u-Le	u Ar	g Gl			s Gl	n Hi	s Al	a Tyr	
						_				0						5	